### XP-002142561

AN - 1998-011907 [02]

AP - JP19960064368 19960321

CPY - FUJI-N

DC - B02 D13 E13

FS - CPI

IC - A23L1/06; A23L1/30; A23L2/52; A61K31/35; A61K31/70; C07D311/36; C07H17/07

MC - B06-A01 B14-F01E B14-F02D B14-F06 B14-F07 D03-H01T2 E06-A01

- M2 [01] D013 D022 D120 F012 F013 F014 F015 F016 F123 G010 G013 G100 H4 H401 H402 H403 H404 H405 H423 H441 H442 H481 H521 H8 J011 J012 J171 J271 J5 J521 K910 M1 M113 M125 M141 M210 M211 M262 M280 M281 M311 M312 M320 M321 M322 M332 M342 M373 M382 M391 M412 M431 M511 M520 M521 M531 M540 M782 M903 M904 P814; 9802-05801-M
- M3 [01] D013 D022 D120 F012 F013 F014 F015 F016 F123 G010 G013 G100 H4 H401 H402 H403 H404 H405 H423 H441 H442 H481 H521 H8 J011 J012 J171 J271 J5 J521 K910 M1 M113 M125 M141 M210 M211 M262 M280 M281 M311 M312 M320 M321 M322 M332 M342 M373 M382 M391 M412 M431 M511 M520 M521 M531 M540 M782 M903 M904 P814; 9802-05801-M

PA - (FUJI-N) FUJIKO KK

PN - JP9255570 A 19970930 DW199802 A61K31/35 006pp

PR - JP19960064368 19960321

XA - C1998-004303

- XIC A23L-001/06; A23L-001/30; A23L-002/52; A61K-031/35; A61K-031/70; C07D-311/36; C07H-017/07
- AB J09255570 A lipid-lowering drug comprises an isoflavone derivative of formula (I), where R1 = H or OH, and R2 = OH, O-glucoside, O-(6"-O-succinyl)glucoside, O-(6"-O-malonyl)glucoside or O -(6"-O-acetyl)glucoside. Also claimed is an edible composition containing (I).
  - (I) is daidzein, daidzin, 6"-O-succinyl daidzin, 6"-O-malonyl daidzin or 6"-O-acetyl daidzin. In an example, Sprague-Dawley female rats (11-week-old, n = 5) were subjected to ovariectomy. After 7 days, the rats were given daidzin (suspended in 1 % aqueous HPC) p.o. for 4 weeks and then fasted overnight. The serum levels of neutral fat, total cholesterol, HDL-cholesterol and LDL-cholesterol were measured. Daidzin reduced serum cholesterol levels dose-dependently in the range of 25-75 mg/kg/day.
  - USE The drug and edible composition are useful for the prophylaxis and treatment of e.g. hyperlipaemia, arteriosclerosis, ischaemic cardiopathy and cerebrovascular disease. Daily dose of (I) is 0.1-4 (preferably 0.2-1) mg/kg.
  - ADVANTAGE (I) is highly safe and reduces blood lipid levels, especially serum cholesterol levels.
  - (Dwg.0/0) .

CN - 9802-05801-M

- IW LIPID LOWER DRUG EDIBLE COMPOSITION CONTAIN ISO FLAVONE DERIVATIVE PROPHYLACTIC TREAT HYPERLIPAEMIA ARTERIOSCLEROSIS
- IKW LIPID LOWER DRUG EDIBLE COMPOSITION CONTAIN ISO FLAVONE DERIVATIVE PROPHYLACTIC TREAT HYPERLIPAEMIA ARTERIOSCLEROSIS

NC - 001

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

## 特開平9-255570

(43)公開日 平成9年(1997)9月30日

(51) Int.Cl. 6	識別記号	庁内整理番号	ΡI					技術表示箇所
A 6 1 K 31/35	ADN		A61K 3	31/35		ΑD	N	
A 2 3 L 1/06			A 2 3 L	1/06				
1/30				1/30			В	•
2/52			A61K 3	31/70		AΒ	X	
A61K 31/70	ABX		C 0 7 D 31	11/36				
		審査請求	未請求請求以	頃の数4	OL	(全 (	頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特顏平8-64368		(71) 出顧人	5911830	625			
				フジッ	コ株式	会社		
(22)出顧日	平成8年(1996)3	月21日		兵庫県	神戸市!	中央区	巷島中	町6丁目13番地
				4				
			(72)発明者	植杉	岳彦			
				静岡県	静岡市	谷田40	- 1 -	308
			(72)発明者	平井	邦昌			
				兵庫県	明石市	大久保	丁松陰	1119-4-104
			(72)発明者	戸田 :	登志也	•		
				兵庫県	西宫市	大社町	2 -12	-201
			(72)発明者	奥平	武則			
				兵庫県	神戸市:	化区物	山町4	<b>-6-8</b>
			(74)代理人	弁理士	角田	嘉宏		
					,			最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】 血中脂質濃度を低減させる薬剤及び可食性組成物

### (57)【要約】

【課題】高脂血症、特に高コレステロール血症や、動脈 硬化症等の予防及び治療に有効な薬剤及び可食性組成物 を提供する。

【解決手段】一般式(I)

【化6】

$$R^{2}$$

$$O$$

$$R^{1}$$

|式中、R1は、HまたはOHを表し、R2は、OH、0-グルコシド基、0-(6"-0-サクシニル)グルコシド基、0-(6"-0-マロニル) グルコシド基または、0-(6"-0-アセチ ル) グルコシド基を表す | で示されるイソフラボン誘導 体を有効成分として含有することを特徴とする、血中脂 質濃度を低減させるための薬剤及び可食性組成物。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(I)

【化1】

$$\mathbb{R}^{2}$$
 (I)

|式中、R4は、HまたはOHを表し、R4は、OH、0-グルコシド基、0-(6"-0-サクシニル)グルコシド基、0-(6"-0-アセチル)グルコシド基を表す | で示されるイソフラボン誘導体を有効成分として含有することを特徴とする、血中脂質濃度を低減させる薬剤。

【請求項2】 前記イソフラボン誘導体が、ダイゼイン、ダイズイン、6"-0-サクシニルダイズイン、6"-0-マロニルダイズインまたは6"-0-アセチルダイズインである、請求項1記載の薬剤。

【請求項3】 一般式(I)

【化2】

$$\mathbb{R}^{2}$$
 (1)

|式中、R1は、HまたはOHを表し、R1は、OH、0-グルコシド基、0-(6"-0-サクシニル)グルコシド基、0-(6"-0-アセチ(6"-0-マロニル)グルコシド基または、0-(6"-0-アセチル)グルコシド基を表すして示されるイソフラボン誘導体を有効成分として含有することを特徴とする、血中脂質濃度を低減させるために用いられる可食性組成物。

【請求項4】 前記イソフラボン誘導体が、ダイゼイン、ダイズイン、6"-0-サクシニルダイズイン、6"-0-マロニルダイズインまたは6"-0-アセチルダイズインである、請求項3記載の可食性組成物。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、高脂血症、動脈硬化等の治療や予防に有用な薬剤及び可食性組成物に関する。さらに詳細には、イソフラボン誘導体を有効成分として含有することを特徴とし、高い安全性をもって、生体内における脂質代謝を改善し、血中の脂質濃度を低減せしめうる薬剤及び可食性組成物に関する。

#### [0002]

(従来の技術及び発明が解決しようとする課題)近年 ライフスタイルの変化や高齢化に伴い、運動不足、栄養 過多、ホルモンバランスの崩れ(閉経時等)などに起因・ すると考えられる高脂血症が、大きな問題となってい 3.

【0003】現在、高コレステロール血症を含む高脂血症と、粥状動脈硬化との因果関係は半ば常識として知られるところであり、かかる粥状動脈硬化は、現代の主要な成人病である席血性心疾患や脳血管障害の基礎をなすという意味において、重大な意義を有している(荒井秀典、「総コレステロールと動脈硬化」、臨床成人病、25巻、10号、1200~1204頁(1995))。

【0004】また、最近の研究により、乳癌や大腸癌等の発症とコレステロールとの因果関係も指摘され、種々の実験に基づく立証がなされてきている。

【0005】ところで、高脂血症に対する治療法または 子防法としては、運動療法、食事療法及び薬物療法が提 案されている。このうち現在採用されている高脂血症の 治療の基本は食事療法であるが、家庭で行う場合には栄 養学的に正しい知識が必要であり、ときに低栄養、特に 蛋白質、ビタミンまたはミネラル分等の不足を招きやす く、患者にとって最も適切な態様にて実施することは困 難であるという実状にある。また、運動療法によれば、 血中の中性脂肪を有効に低下させることは可能であるも のの、血中コレステロール値にはほとんど影響がないと の報告がなされている(佐々木淳、「運動による血清脂 質コントロール、動脈硬化の予防 」、臨床成人病、25巻 10号、1260~1263頁(1995))。薬物療法に関しては、各 種の薬物が開発され、治療に供されているが、その有効 成分によっては、副作用を有したり、急激に強い効果を 発揮するものもあり、医師のもとで、充分なモニタリン グを行いながら投与する必要がある。

【0006】従って、副作用を伴わず、穏やかに血中の 脂質を低下せしめる作用を有する薬剤及び、食事などで 摂取することにより効果が発揮される可食性組成物は、 動脈硬化等の成人病予防の観点から極めて重要であり、 これらの開発が希求されているところである。

【0007】かかる薬剤や組成物を提供すべく、EPA及びDHA等のn-3系多価不飽和脂肪酸の研究が行われてきた。しかし、これら不飽和脂肪酸は、中性脂肪を効果的に低下せしめることが示されたものの、総コレステロール値の低下については、4年という長期間の投与を必要とし、4年以下の短期間投与の場合には、むしろ総コレステロール値を有意に上昇させうることが報告されている(浜崎智仁、「DHA・EPAの機能と治療効果」、臨床成人病、25巻、10号、1265~1269頁(1995))。

#### [0008]

【課題を解決するための手段】本発明は、上述した当該 技術分野における課題に鑑みて、本発明者らが様々な食 品成分について幅広く鋭意研究を重ねた結果、大豆など に多く含まれるイソフラボン誘導体のうち一般式(I) で示される化合物が、血清コレステロール値を有意に低 下させる作用を有しており、且つ、生体に対する安全性 成分であるイソフラボン誘導体に対して反応性を呈したり、それを失活せしめることのない、薬理的に許容しうる担体を混合し、適宜、投与に適した単位服用形態の組成物を調製するとよい。

【0029】例えば経口投与に好適な剤形として、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤もしくは顆粒剤等の固形製剤を調製するためには、カルボキシメチルセルロースカルシウム、ラクトース、グルコース、シュクロース等の賦形剤、澱粉、アルギン酸ソーダ等の崩壊剤、ステアリン酸マグネシウム、タルク等の滑沢剤、ポリビニルアルコール、ヒドロキシプロピルセルロース、ゼラチン等の可塑剤などが用いられ、常法に従って製剤化される。これら錠剤、顆粒剤、カプセル剤等は、例えば腸溶性製剤のように、体内での崩壊、吸収を調節するために適宜コーティングを施すことも可能である。

【0030】また、経口投与のために、例えば乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤もしくはエリキシル剤といった液体製剤を常法に従って製造してもよい。液体製剤は、用時、水または他の適切な媒体に溶解または懸濁する形態としても提供されうる。

【0031】これらの製剤は、本発明のイソフラボン誘導体を0.5重量%以上、好ましくは2~25重量%の割合で配合したものであるとよい。

【0032】さらに、本発明の薬剤には、治療や予防に 有効であると考えられる他の有効成分が含有されてもよい。

【0033】本発明の、一般式(I)で示されるイソフラボン誘導体を有効成分として含有する、血中脂質濃度を低減させるために用いられる可食性組成物は、前記有効成分を、0.001重量%以上、好ましくは0.01~10重量%含有するものである。

【0034】可食性組成物の形態としては、例えば、飲

料、菓子、加工食品、調味料等に適した、種々の形態とすることが可能であり、特に限定されるものではない。可食性組成物とするために、通常使用される賦形剤、増量剤、安定化剤、乳化剤、甘味剤、香味剤、着色剤及び発色剤等を、適宜、有効成分に対して好ましくない影響を及ぼさない限りにおいて配合し、製造すればよい。本発明を以下の実施例にて更に詳細に説明するが、本発明がこれら実施例の開示によって限定されるものではない事はもちろんである。

#### [0035]

【実施例】以下の実施例において、一般式(I)で示されるイソフラボン誘導体のうち代表的な化合物である、7-0-グルコピラノシル-4'-ヒドロキシ-イソフラボン(すなわちダイズイン(純度99%以上、フジッコ株式会社製))と、7、4'-ジヒドロキシ-イソフラボン(すなわちダイゼイン(純度97%以上、フジッコ株式会社製))を用いて、その作用効果を調べた。

【0036】 (実施例1) 卵巣摘除ラットにおける7-0-グルコピラノシル-4'-ヒドロキシ-イソフラボンの血清コレステロール値低下作用

卵巣摘除後7日目の11週齢雌性Sprague-Dawley系ラット5匹を一群とし、1%ヒドロキシプロピルセルロース水溶液に懸濁したダイズインを、表1に示す種々の投与量にて、通常の給水を行いながら4週間にわたり、ゾンデを用いて連日経口投与した。1晩絶食させた後、各ラットの下大静脈より採血し、血清中の中性脂肪、総コレステロール、HDL-コレステロール及びLDL-コレステロールの各濃度を定量した。対照群は、1%ヒドロキシプロピルセルロース水溶液のみを強制経口投与した。各脂質濃度の測定結果を表1に示す。

[0037]

【表1】

ダイズインによる血清脂質濃度への作用

投与量	血清脂質(mg/dl)			
(mg/kg/日)	中性脂肪	総コレステロール	HDL-31270-1	LDL-31270-A
0(対照群)	86.7±17.9	89.7± 9.2	28.4± 4.8	61.3± 5.9
10	87.3±20.9	85.5±17.4	31.8±13.3	63.7±14.5
25	81.3±19.7	69.7±10.4	28.5± 8.0	41.2± 4.7
50	83.1±29.5	45.4±11.2	12.9± 6.5	32.5± 5.7
75	70.7±23.6	36.1± 6.7	7.3± 3.1	28.9± 4.4

【0038】表1から明らかように、ダイズインを25mg/kg/日から75mg/kg/日の範囲で投与することにより、用量依存的に血清中の総コレステロール、HDLおよびLDLコレステロール濃度が低下し、ダイズインが

血清中のコレステロールを低減せしめる効果を有することが示された。

【0039】(実施例2) 卵巣摘除ラットにおける種々のイソフラボン誘導体による血清コレステロール値低下

作用

卵巣摘除後7日目の11週輪雌性Sprague-Dawley系ラット5匹を一群として、表2に示す各イソフラボン誘導体を、各々の投与量にて、実施例1と同様に4週間にわた

り経口投与した後、絶食、採血して、各脂質濃度を定量 した。得られた結果を表2に示す。

[0040]

【表2】

イソフラボン誘導体による血清脂質濃度への作用

化合物名 投与量		血病賠買(mg/dl)			
	(mg/kg/日)	中性脂肪	絶コレステロール	MDL-コレステロール	LDL - 31270-4
_	0(対採群)	75.1±15.3	87.1±11.8	45.3±14.3	41.8±14.2
9" 13" 17	50	73,9±20.0	31.9± 8.9	15.6± 8.8	16.3± 3.3
9° 18° 17	25 50			25,7± 9.5 18.5± 6.2	
6"-0-995=345" 17. 17	25 50	1		24.3± 6.7 17.9± 7.8	
6"-0-70=#7" 4X" 47	25 50			25.8± 8.7 18.2± 7.4	
8"-0-7tf#3" f2" f7	25 50			25.7± 7.6 17.2± 6.5	

【0041】表2に明らかに示されるように、用いたイソフラボン誘導体はすべて、前記ダイズインと同様に血清中の総コレステロール、HDLおよびLDLコレステロール濃度の低下作用を有していた。

【0042】上記実施例1及び2から、一般式(I)で示される化合物のうち代表的な化合物である。7-0-グルコピラノシル-4'-ヒドロキシイソフラボン(ダイズイン)、7.4'-ジヒドロキシイソフラボン(ダイゼイン)、6"-0-サクシニルダイズイン、6"-0-マロニルダイズイン及び6"-0-アセチルダイズインは、血清コレステロール値の低下作用を有することが認められ、高脂血症や動脈硬化症等の治療や予防に有効であることが確かめられた。

【0043】以下に、本発明の薬剤に含有されるイソフラボン誘導体の急性毒性試験及び製剤例を示す。

#### 【0044】急性毒性試験

5週齢のICR系マウスおよび5週齢のSprague-Dawley系ラットの雌雄それぞれ10匹づつを一群とし、オリーブ油に懸濁したダイズインまたはダイゼインを、各々2.500、5.000および10.000mg/kgの量で経口投与または、1.250、2.000および5.000mg/kgの量で皮下投与し、投与後14日間、観察を継続した。いずれの群においてもダイズインまたはダイゼインに起因すると考えられる死亡例はなく、また中毒症状も認められなかった。従って、LDsnの算出は不可能であった。

【0045】製剤例1:本発明のイソフラボン誘導体を含有する錠剤

以下の表3に記載した各成分を、所定量目ずつ準備した。

【0046】 【表3】

製剤の組成

穀粉	120g
ダイズイン	50g
乳糖 ·	40g
カルポキシメチルセルロースカルシウム	10g
ステアリン酸マグネシウム	1 g

【0047】各成分を、それぞれ60~120メッシュの篩で分級し、次いで、V型混合機で一括して混合した。これを、直接打錠機(TG2S:エルエーカ社製)で錠剤に成形し、直径8.5mmの普通面の素錠1000個を製造した。

【0048】製剤例2:本発明のイソフラボン誘導体を含有するカプセル剤

下記表4に記載した各成分を、所定量目ずつ準備した。 【0049】

【表4】

カブセル剤の組成

ൂ	130g
ダイゼイン	110g
乳糖	50g
カルポキシメチルセルロースカルシウム	7 g
ステアリン酸マグネシウム	3 g

【0050】各成分を、それぞれ60メッシュの篩で分級し、次いで、V型混合機で一括して混合した。これを1号カプセル1000錠に充填してカプセル剤とした。【0051】次に、本発明のイソフラボン誘導体を含有する可食性組成物の調製例を示す。

【0052】調製例1:本発明のイソフラボン誘導体を含有する飲料の調製

下記表与に記載した各材料を、所定量ずつ準備した。

[0053]

【表5】

飲料の組成

混合異性化糖	30,00g
果什	20.00g
クエン酸	1.00g
ダイズイン	0.05g
香料	0.20g
水	148.45g

【0054】次に、水にダイズインを加えて懸濁させ、 その後、得られた液体に残りの材料を混合した後、12 2~138℃で1秒間、瞬間殺菌して、180 ml容のガラ ス瓶に充填した。

【0055】このようにして調製した飲料は、渋味や収 飲味が無く、また、果汁本来の風味が損なわれておらず 非常に美味であって、果汁入り清涼飲料として嗜好性及 び食品衛生上満足できるものであった。

【 0 0 5 6 】調製例 2: 本発明のイソフラボン誘導体を含有するゼリーの調製

まず、下記表6に示した材料を、所定量目ずつ準備した。

【0057】 【表6】

ゼリーの組成

果汁	50,00g
グラニュー精	38.00g
水飴	12.00g
<b>恙</b> 天	2.50g
ダイゼイン	0.15g
香料	0.20g

【0058】次に、水にダイゼインを加えて分散させ、 得られた液体に、果汁、水飴及び香料を添加混合し、別 途寒天とグラニュー糖を混合して混合液に添加した。

【0059】これらをよくかき混ぜながら、約90℃まで加熱し、寒天を溶かした。この溶融物を50m1用のプラスティックのカップに分注した後、カップの上面をプラスティックフィルムでシールし、5~10℃で冷却して凝固させ、ゼリーを得た。

【0060】このようにして調製したゼリーは、非常に 美味であり、「デザート」として優れた品質を有するも のであった。

[0061]

【発明の効果】本発明によれば、血中脂質濃度を低減させることによって、高脂血症、特に高コレステロール血症や、動脈硬化症等の予防及び治療に有効な薬剤及び可食性組成物が提供される。

【0062】また、本発明の薬剤及び可食性組成物の有効成分である、一般式(I)で示されるイソフラボン誘導体は、安全性という面においても、味や臭い等の食品成分に要求される嗜好的な面においても優れているので、任意に様々な態様によって摂取・投与されうるという利点を有するものである。

#### フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6 // CO7D 311/36 CO7H 17/07 識別記号

广内整理番号

FΙ

CO7H 17/07 A23L 2/26

2/00

技術表

F

(72) 発明者 石田 均司

静岡県静岡市瀬名3107-2

(72) 発明者 辻 邦郎

静岡県静岡市池田1375-11